(19)日本国特許庁 (JP)

# (12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号

# 特開平7-126271

(43)公開日 平成7年(1995)5月16日

(51) Int.Cl.6	識別記号	庁内整理番号	FΙ	技術表示箇所
C07F 7/12	M			
	K			·
	R			-
B 0 1 J 31/22	X	8017-4G		
C 0 7 F 7/14		•		
		審査請求	未請求 請求	項の数2 OL (全4頁) 最終頁に続く
(21)出願番号	特願平5-270278		(71)出願ノ	000002060
				信越化学工業株式会社
(22)出願日	平成5年(1993)10月28日			東京都千代田区大手町二丁目6番1号
			(72)発明者	<b>多人保田透</b>
				新潟県中頸城郡頸城村大字西福島28番地の
				1 信越化学工業株式会社合成技術研究所
				内
			(72)発明者	
	•	٠		新潟県中頸城郡頸城村大字西福島28番地の
	•			1 信越化学工業株式会社合成技術研究所
				内
			(74)代理人	、 弁理士 小宮 良雄
				最終頁に続く

(54) 【発明の名称】 ハロプロピルジメチルクロロシランの製造方法およびその合成用の触媒

# (57)【要約】 (修正有)

【目的】 ハロプロピルジメチルクロロシランを工業的 に容易に、かつ高収率で製造することができる方法を提 供し、その際に使用できる合成触媒を見いだす。

「構成」 ジメチルクロロシランとハロゲン化アリル化合物X C H $_2$  C H $_2$  C C H $_3$  C H $_4$  C H $_4$  C H $_5$  C

BEST AVAILABLE COPY

1

## 【特許請求の範囲】

【請求項1】 ジメチルクロロシランと下記式[I] XCH2 CH=CH2 [I]

(Xは塩素、臭素またはヨウ素) で示されるハロゲン化 アリル化合物とを、下記式[II]

 $[Ir(R)Y]_2$ (II)

(Rはジエン化合物、Yは塩素、臭素またはヨウ素)で 示されるイリジウム錯体の存在下で反応させることを特 徴とするハロプロピルジメチルクロロシランの製造方 法。

## 【請求項2】 下記式 [II]

[Ir (R) Y]<sub>2</sub>

(II)

(Rはジエン化合物、Yは塩素、臭素またはヨウ素)で 示されることを特徴とするハロプロピルジメチルクロロ シラン合成用の触媒。

#### 【発明の詳細な説明】

[0001]

【産業上の利用分野】本発明は、シランカップリング剤 の合成中間体あるいはシリコーンオイルの変性材料とし に関するものである。

[0002]

【従来の技術】ハロプロピルクロロシラン化合物は、シ ランカップリング剤の合成中間体あるいはシリコーンオ イルの変性材料として使用されている。この化合物はハ ロゲン化アリル化合物と、ハイドロジェンクロロシラン 類、例えばトリクロロシラン、メチルジクロロシラン、 ジメチルクロロシランとの反応によって合成される。そ の際、触媒には白金含有化合物またはロジウム含有化合 物が使用される。

【0003】白金含有化合物を使用したときのハロプロ ピルクロロシラン化合物の製造方法は、例えば米国特許 第2823218号明細書、同3814730号、同3 715334号、同3516946号、同347412 3号、同3419593号、同3220922号、同3 188299号、同3178464号、同315960 1号明細書に記載されている。ロジウム含有化合物を使 用したときの製造方法は、例えば米国特許第32962 91号明細書、同3564266号明細書に記載されて いる。しかしながら白金含有化合物またはロジウム含有 化合物を使用すると、副生成物の発生が多くなり、目的 物質であるハロプロピルクロロシラン化合物の収率は2 0~70%程度とかなり低くなってしまう。

【0004】更に前記製造方法で、原料のハイドロジェ ンクロロシラン類がジメチルクロロシランの場合、ハロ プロピルクロロシラン化合物とするとハロプロピルジメ チルクロロシランが造られるが、ハロプロピルジメチル クロロシランの収率は、他のハロプロピルクロロシラン 化合物の収率と比較して特に低い。ハロプロピルジメチ るいはシリコーンオイルの変性材料として有効であるに もにもかかわらず、製造効率が極めて悪いので実際に造 られたことは極端に少ない。

[0005]

【発明が解決しようとする課題】本発明は前記の課題を 解決するためなされたもので、ハロプロピルジメチルク ロロシランを工業的に容易に、かつ高収率で製造するこ とができる方法を提供し、その製造に使用できる合成用 の触媒を見いだすことを目的とする。

10 [0006]

> 【課題を解決するための手段】前記の目的を達成するた めになされた本発明のハロプロピルジメチルクロロシラ ンの製造方法はジメチルクロロシランと下記式 [1]

XCH<sub>2</sub> CH=CH<sub>2</sub> (I)

で示されるハロゲン化アリル化合物とを、下記式 [II]  $[Ir(R)Y]_2$ [II]

で示されるイリジウム錯体の存在下で反応させ、ハロブ ロピルジメチルクロロシランを得るものである。

【0007】化学式[I]で示されるハロゲン化アリル て有用なハロプロピルジメチルクロロシランの製造方法 20 化合物は、具体的には塩化アリル、臭化アリル、ヨウ化 アリルである。〔Ⅰ〕式中のXは塩素、臭素またはヨウ 秦を示す。 ハロゲン化アリルの量はジメチルクロロシラ ン1モルに対して0.9モル以上5.0モル以下、好ま しくは1.0モル以上2.0モル以下が望ましい。

> 【0008】化学式 [II] で示されるイリジウム錯体 は、具体的にはジー $\mu$ -クロロビス( $\eta$ -1, 3-プタ ジエン) ニイリジウム、ジー $\mu$ ープロモビス ( $\eta$  – 1, 3 ープタジエン) ニイリジウム、ジーμーヨードビス (カー1, 3ープタジエン) ニイリジウム、ジールーク 30 ロロビス (カー1, 3-ヘキサジエン) ニイリジウム、 ジーμープロモビス (η-1, 3-ヘキサジエン) ニイ リジウム、ジーμーヨードピス (η-1, 3-ヘキサジ エン) ニイリジウム、ジーμークロロビス (η-1, 3 ーシクロヘキサジエン) ニイリジウム、ジーμープロモ ピス (η-1, 3-シクロヘキサジエン) ニイリジウ ム、ジーμーヨードピス (η-1, 3-シクロヘキサジ エン) ニイリジウム、ジー $\mu$ ークロロビス ( $\eta$ -1, 3 シクロオクタジエン) ニイリジウム、ジーμープロモ ピス (η-1, 3-シクロオクタジエン) ニイリジウ ム、ジーμーヨードビス (η-1, 3-シクロオクタジ エン) ニイリジウム、ジーμークロロビス (η-1, 5 シクロオクタジエン) ニイリジウム、ジーμープロモ ピス (カー1, 5-シクロオクタジエン) ニイリジウ ム、ジーμーヨードピス(η-1, 5-シクロオクタジ エン) ニイリジウム、ジーμークロロビス (ηーノルボ ルナジエン)ニイリジウム、ジー $\mu$ ープロモビス( $\eta$  – **ノルボルナジエン)ニイリジウム、ジーμーヨードビス** (カーノルボルナジエン) ニイリジウムが挙げられる。

〔II〕式中のRはジエン化合物であり、具体的には1, ルクロロシランはシランカップリング剤の合成中間体あ 50 3 - プタジエン、1, 3 - へキサジエン、1, 3 - シク 3

ロヘキサジエン、1, 3-シクロオクタジエン、1, 5-シクロオクタジエン、ノルボルナジエンである。 Yは 塩素、臭素またはヨウ素を示す。

【0009】ハロプロピルジメチルクロロシラン合成用の触媒は、化学式 [II] で示されるイリジウム錯体である。イリジウム錯体の使用量は、反応温度、時間、圧力等により左右されるが、ジメチルクロロシラン1モルに対し、イリジウム原子として10-5モル以上10-2モル以下、好ましくは10-4モル以上10-3モル以下が望ましい。使用量が10-2モルを越えても、コスト面以外に 10特に問題はないが、10-5モルに満たない場合、反応性が極端に低くなる。

【0010】ハロプロピルジメチルクロロシランは、具体的にはクロロプロピルジメチルクロロシラン、プロモプロピルジメチルクロロシラン、ヨードプロピルジメチルクロロシランである。

【0011】 通常、ジメチルクロロシランとハロゲン化アリル化合物からハロプロピルジメチルクロロシランを製造する反応は、無溶媒で行なわれる。しかし目的に応じ、反応に関与しない溶媒、例えばトルエン、キシレン、テトラヒドロフラン、ヘキサンを使用してもかまわない。反応条件は特に限定されるものではないが、常圧または加圧下での圧力に応じて、0~200℃、好ましくは30~100℃が望ましい。反応時間は、上記圧力、温度、使用触媒量に応じて調整される。通常、常圧において温度30~100℃でジメチルクロロシランとハロゲン化アリル化合物を反応させた場合、反応は1~5時間で速やかに終了する。

[0012]

【作用】触媒にイリジウム錯体を用いてジメチルクロロ 30 シランとハロゲン化アリル化合物とを反応させると、イリジウム錯体が副反応を抑制し、ハロプロピルジメチルクロロシランは生成しやすくなる。ジメチルクロロシランとハロゲン化アリル化合物が効率良く反応し、ハロプロピルジメチルクロロシランが高収率で得られる。

[0 0 1 3]

【発明の効果】本発明の製造方法によると、工業的スケールでハロプロビルジメチルクロロシランが容易にかつ 高収率で得られるようになった。

[0014]

【実施例】以下、本発明の実施例を説明する。

【0015】 実施例1

撹拌機、還流冷却器、温度計及び適化ロートを備えた5 00mlのフラスコ中に塩化アリル80.3g(1.0 5モル) 及びジーμークロロピス (η-1, 5-シクロ オクタジエン) ニイリジウム168mg (2.5×10 - 'モル)を加えた後、撹拌しながら加熱して35℃まで 上昇させた。この中に、ジメチルクロロシラン94、6 g(1.0モル)を滴下ロートから1時間かけて滴下し た。滴下中は反応温度を35~40℃の範囲に保ち、滴 下終了後、40℃で1時間熟成した。 反応液をガスクロ マトグラフィーにより分析すると、ジメチルクロロシラ ンは完全に消費されており、副反応によって生成するジ メチルジクロロシラン等の副生成物はごくわずかであっ た。この反応液を減圧蒸留すると、沸点75~77℃/ 22mmHgの留分としてクロロプロピルジメチルクロ ロシラン154.9gを得た。収率は90.5%であっ た。

### 【0016】比較例

ジールークロロビス(n-1,5-シクロオクタジエン)ニイリジウム168mg(2.5×10・モル)の代わりに、触媒として塩化白金酸六水和物259mg(5×10・モル)のイソプロビルアルコール溶液を使用した。これ以外は実施例1と同様にして反応を行なった。反応液をガスクロマトグラフィーにより分析すると、未反応のジメチルクロロシランが大量に存在していたので、さらに60℃で2時間熟成した。反応液を再びガスクロマトグラフィーにより分析すると、ジメチルクロロシランはほぼ消失していたが、副反応により生成するジメチルジクロロシラン等の副生成物が大量に生成していた。この反応液を減圧蒸留すると、沸点75~77℃/22mmHgの留分としてクロロプロビルジメチルクロロシラン36.3gを得た。収率は21.2%であった。

#### 【0017】 実施例2

溶媒としてトルエン100m1を添加したことを除いて、実施例1と同様にして反応を行なった。反応液を減圧蒸留すると、クロロプロピルジメチルクロロシラン152.1gが得られた。収率は88.9%であった。 【0018】以上の結果より、塩化アリルとジメチルクロロシランとを反応させる場合、イリジウム錯体を触媒 の に使用すると、クロロプロピルジメチルクロロシランの収率が高くなることがわかった。

フロントページの続き

(51) Int. Cl. 6

識別配号

庁内整理番号

FΙ

技術表示箇所

# (72)発明者 遠藤 幹夫

新潟県中頸城郡頸城村大字西福島28番地の 1 信越化学工業株式会社合成技術研究所 内

#### STN Karlsruhe

L3 ANSWER 1 OF 1 WPIDS COPYRIGHT 2005 THE THOMSON CORP on STN AB JP 07126271 A UPAB: 19950721

Prodn. of halopropyldimethylchlorosilanes is done by reacting dimethylchlorosilane with an allyl halide cpd. of formula XCH2CH=CH2 (I) in the presence of an iridium complex of formula [Ir(R)Y]2 (II), where X is chlorine, bromine or iodine; R is diene compound; Y is chlorine, bromine or iodine. Also claimed is a catalyst for the synthesis of halopropyldimethylchlorosilane of formula (II).

USE - The halopropyldimethylchlorosilane are useful as a synthetic intermediate for silane coupling agents and modifying agent for silicone oil.

ADVANTAGE - The process can produce halodimethylchlorosilanes on an industrial scale easily and in improved yields. Dwg. 0/0 THIS PAGE BLANK (USPTO)